# PRODUCTION OF AROMATIC POLYETHER

Patent Number:

JP1207320

Publication date:

1989-08-21

Inventor(s):

ISHIKURA MOTOYUKI; others: 01

Applicant(s):

DAICEL CHEM IND LTD

Requested Patent:

☐ JP1207320

Application Number: JP19880032527 19880215

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08G65/40

EC Classification:

Equivalents:

JP1793084C, JP5000408B

## **Abstract**

PURPOSE:To obtain the title polyether having a narrow molecular weight distribution, simple and economical, by reacting a bifunctional phenol with a dihalogenobenzenoid compound using an inert organic high polar amide solvent as a reaction solvent.

CONSTITUTION:(A) A bifunctional phenol [preferably hydroquinone and/or one expressed by formula I (Y is -O-, -S-, -SO2-, etc.)] is reacted with (B) a dihalogenobenzenoid compound [preferably expressed by formula II (X is halogen atom; Z is -SO2- or -C-)] of substantially equal molar amount with said bifunctional phenol in the presence of an alkali metal carbonate in an amount of substantially presenting one of more alkali atom to one phenol group, an inert organic high polar amide is used as a reaction solvent and a water arisen by the reaction is distilled off in the absence of azeotropic solvent to afford the aimed polyether.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-207320

®Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成1年(1989)8月21日

C 08 G 65/40

NQW

6944-4 J

審査請求 有 請求項の数 4 (全6頁)

**Q発明の名称** 芳香族ポリエーテルの製造方法

②特 顧 昭63-32527

20出 顧 昭63(1988) 2月15日

@発明者 石倉

許 志

広島県大竹市玖波 4丁目13-5

**@発明者 川口** 

尚孝

広島県大竹市玖波6丁目8-5

⑪出 願 人 ダイセル化学工業株式

大阪府堺市鉄砲町1番地

会社

個代 理 人 弁理士 古 谷 馨

# 明 細 魯

1. 発明の名称

芳香族ポリエーテルの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
  - 1 二価フェノールと、該二価フェノールと実 質的に等モル量のジハロゲノベンゼノイド化 合物とを、フェノール基一つに対し実質的に 一つ以上のアルカリ金属原子を有する量のア ルカリ金属炭酸塩の存在下で反応させる芳香 族ポリエーテルの製造方法であって、

反応溶媒に不活性有機高極性アミドを使用 し、反応により生成した水を共沸溶媒の不存 在下に蒸留除去することを特徴とする芳香族 ポリエーテルの製造方法。

2 上記二価フェノールが、ハイドロキノンおよび/または

· 下記式

(式中、Y は、直接結合, -O-, -S-, -SO<sub>2</sub>-,

-CO-, または二個の炭化水業基を示す) で表される二価フェノールである特許請求の範囲第1項記載の芳香族ポリエーテルの製造方法。

3 上記ジハロゲノベンゼノイド化合物が、下記式

(式中、Xはハロゲノ原子、2 は-SO<sub>2</sub>- または-CO-を示し、 Xは、 2に対してオルト位又はパラ位にある)で表されるハロゲノベンゼノイド化合物の少なくとも一種である特許請求の範囲第1項又は第2項に記載の芳香族ポリエーテルの製造方法。

4 上記熔媒が、下記式(I)~(IV)

(式中、 $R_1 \sim R_1$ は $C_1 \sim C_0$ の炭化水素基を示し、同一でも異なってもよい。 nは  $1 \sim 6$  の整数である)

で示される不活性有機高極性アミドから選ばれる少なくとも一種である特許請求の範囲第 1項乃至第3項のうちいずれか一項に記載の 芳香族ポリエーテルの製造方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### [産業上の利用分野]

本発明は、芳香族ポリエーテルの製造方法に 関し、さらに詳細には狭い分子型分布をもつ芳 香族ポリエーテルの製造方法に関する。

#### [従来の技術]

近年、高性能樹脂であるエンジニアリングプラスチックスの開発が盛んに行われている。 熱可塑性の芳香族ポリエーテル、とりわけポリスルホン、ポリエーテルスルホンおよびポリエーテルケトンは耐熱性、機械物性及び耐薬品性に優れているため、電気・電子、食品工業、医療機器、自動車部品、精密工業等の広汎な分野で

使用されている。

このような芳香族ポリエーテルを製造する方 法としては、ピスフェノールとジハロゲノベス ゼノイド化合物とをジメチルスルホキシドもし はスルホン溶媒中でアルカリ金属の炭酸塩の存 在下に重縮合させる方法(特公昭46~21458 号 公報)や、ピスフェノールとジハロベンゼノ を有機高極性スルホキシト ないホン溶媒中でアルカリ金属の炭酸塩の存 でいまな媒中でアルカリ金属の炭酸塩の存 でいまな媒中でアルカリ金属の炭酸塩の存 に重縮合させる際に、共沸溶媒を用いない スルホン溶媒中でアルカリ金属の炭酸塩の 下に重縮合させる際に、 スルホン溶媒中でアルカリ金属の炭酸塩の 下に重縮合させる際に、 スルホン溶媒中でアルカリ金属の炭酸塩の 下に重縮合される 下に重縮合される 下に重縮合される が知られている。

## 〔発明が解決しようとする課題〕

しかしながら、前者の方法は得られるポリマーは分子量分布が広いという重大な欠点があった。 さらに前者の製造方法は、重縮合反応中の生成水を除去するために共沸溶媒等を使用しなければならず、溶媒回収の必要もあることから製造工程が複雑化しコスト高になるという問題

もあった。

さらに有機高極性スルホキシドもしくはスルホン溶媒は常圧下では沸点が安定しないことから減圧蒸留を必要とし製造工程が煩雑化するという問題もあった。

そこで、本発明の目的は、工程が煩雑化せず 分子量分布の狭い芳香族ポリエーテルを製造す る方法を提供することにある。

#### 〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意検 討した結果、反応溶媒として不活性有機高極性 アミド溶媒を使用することで分子量分布の狭い 所定の高分子量の芳香族ポリエーテルを、工程 を煩雑化することなく製造することに成功した。

即ち、本発明は、二価フェノールと、該二価フェノールと実質的に等モル量のジハロゲノベンゼノイド化合物とを、フェノール基一つに対し実質的に一つ以上のアルカリ金属原子を有する量のアルカリ金属炭酸塩の存在下で反応させる芳香族ポリエーテルの製造方法であって、反

応溶媒に不活性有機高極性アミドを使用し、反応により生成した水を共沸溶媒の不存在下に蒸留除去することを特徴とする芳香族ポリエーテルの製造方法を提供するものである。

本発明において用いられる二価フェノールと しては、1分子内にフェノール性水酸基を2個 有するものであれば、特に制限はないが、例え ば、以下のようなものが挙げられる。

ジヒドロキシベンゾフェノン:

ジヒドロキシジフェニルスルホン:

ジヒドロキシジフェニルスルフィド:

2.2 ーピス (ヒドロキシフェニル) プロパン:

ピス (ヒドロキシフェニル) メタン

ピス (ヒドロキシフェニル) エーテル

さらに、上記二価フェノールのオルト位アルキル基置換体等などが挙げられる。

本発明において用いられるジハロゲノベンゼ ノイド化合物としては、一般式

(式中、X はF, C1, Br, 1 のいずれかを示し、Z は、 $-S0_2$ -または-C0-を示し、X は Z に対して、オルト位又はパラ位にある)で示される化合物であれば特に制限はないが、反応の促進

本発明に用いられる不活性有機高極性アミド 溶媒とは、原料物質の二価フェノール及びジハロゲノベンゼノイド化合物とは反応性はないが、分子中に極性基をもち、生成ポリマーを溶解し
うる極性をもつアミド化合物を意味し、一般式
(I)~(IV)で示される化合物が好適であり、このうち後述の重合温度において生成する重合体を溶解できるものであればいずれも使用できる。

(式中、 $R_1 \sim R_4$ は $C_1 \sim C_4$ の炭化水素基を示し、 互いに同一でも異なってもよい。 nは  $1 \sim 6$  の 整数である) および生成 重合体の耐熱性の向上のためには以 下のようなジハロゲノベンゼノイド化合物が好 ましい。

4. 4' -ジクロロジフェニルスルホン

4.4' ージフルオロジフェニルスルホン

4.4'ージクロロベンゾフェノン

4, 4' ージフルオロベンゾフェノン

このようなジハロゲノベンゼノイド化合物の使用量は、二価フェノールに対して、通常、90~110 モル%の範囲であり、より高分子量のポリマーを得るためには、98~103 モル%の範囲が好ましい。

このような溶媒として例えば、

N, N ージメチルホルムアミド:

$$H - C - N$$

N.N -ジメチルアセトアミド:

N. N. N', N'ーテトラメチルウレア:

Nーメチルー2ーピロリドン:

N. N' ージメチルー 2 ーイミダゾリジノン:

等が挙げられる。

このような不活性有機高極性アミド溶媒は、 その沸点が重合温度とほぼ同値であれば生成す る水の除去が容易であるとともに常圧で反応を 進行させることができるため、特に好ましいが、 より高沸点のアミド溶媒を用いて減圧にて重合 温度に合わせて反応させてもよい。

上記の不活性有機高極性アミド溶媒の使用型は、通常、二価フェノールの重量に対して0.05~30倍の重量の範囲で使用され、さらに好ましくは0.1~15倍の範囲である。二価フェノールの重量に対して0.05倍未満になると、重合体がなるとして作用せず、特に生成した重合体がなる分子量を有する重合体が得の量を二価フェノーは度が低高を行りの重量に対して30倍の量をことにより高温に対し分子量を高めにより高温に対し分子量を高めためにより高温に対しの反応条件を要するので実用的でない。

本発明において用いられるアルカリ金属の炭 酸塩としては、例えば、炭酸リチウム、炭酸ナ

1 モルに対して少なくとも 1.8モル以上、好ましくは 2.0モル以上使用することが好ましい。また、このようなアルカリ金属の重炭酸塩をのものは使用に耐えない。一方、重合反応温度の重炭酸塩の分解温度は二の水場合は、アルカリ金属炭酸塩の使用量は二のフェノール1 モルに対して少なくとも0.9 モル以上、好ましくは1モル以上であり、アルカリ金属の重炭酸塩では、二価フェノール1モルに対して、少なくとも 1.8モル以上好ましくは2モル以上である。

本発明の方法において、重合反応の温度は反応原料成分の種類、反応の種類などにより適宜選択されるが、通常80~400 での範囲であり、100~350 での範囲が好ましい。反応温度が80で未満の場合は、目的とする重合反応の反応が退めて遅く、十分な高分子量の重合体が得られないため好ましくない。一方、反応温度が400 でを超えると、目的とする重合反応以外の反応が顕著となる結果、得られる重合体が着色

トリウム、炭酸カリウム、炭酸ルビジウム、炭酸セシウム、及び重炭酸リチウム、重炭酸ナトリウム、重炭酸カリウム、重炭酸ルビジウム、 重炭酸セシウム等が挙げれるが、このうち炭酸ナトリウム及び炭酸カリウムは安価で入手しや すく反応性が高いため好ましい。

また、上記アルカリ金属の炭酸塩は、水和物としても使用できるが、より高分子量のポリマーを得るには、無水物を用いるのが好ましい。

するため好ましくない。また、反応温度は、一 定に維持してもよいし、徐々に変化させたり、 段階的に変化させてもよい。

また、反応時間は、反応原料成分の種類、重合反応の形式、反応温度などにより適宜選択する必要があるが、通常は10分~100時間の範囲でよく、好ましくは30分~24時間の範囲である。

本発明の方法において上記重合反応を実施する際の反応雰囲気としては、酸素の不存在下、即ち、窒素もしくはその他の不活性がス中で行うことが好ましい。酸素が存在すると、二価フェノールのアルカリ金属塩は加熱により酸化されやすく、目的となる重合反応が妨げられ、高分子量化が困難となる他、生成重合体の奢色の原因ともなるからである。

上記重合反応を停止させるには、通常、反応物を冷却すればよい。しかしながら、重合体の末端に存在する可能性のあるフェノキサイド基を安定化させるために、脂肪族ハロゲン化物、芳香族ハロゲン化物などを添加反応させること

も必要に応じ実施される。このようなハロゲン化物の代表例としては、メチルクロライド、エチルクロライド、メチルブロマイド、4ークロルジフェニルスルホン、1ン、4,4'ージクロルジフェニルスルホン、ロークロルニトロベンゼン等を挙げることができる。

認液を大量のメタノール中に注いで、生成ポリマーを沈澱させた。生成ポリマーを単離し、数回メタノールで洗浄したのち 150℃で 3 時間減圧で乾燥させた。

得られたポリマーの収率は97%であり、0.5 %wt/vol のクロロホルム溶液中の25℃における 還元粘度は1.34 dl/gであった。また、GPC(ゲルパーメーションクロマトグラフィー) 測定による分子量分布の分散度Tw/Wn=2.01であった。 実施例 2

4.4' - ジクロロジフェニルスルホンの量を58.57g(0.204モル)にした以外は、実施例1と同様にして実験を行いポリマーを得た。得られたポリマーの収率は98%で、還元粘度は実施例1と同じ条件で0.46 dl/gであった。 GPC 測定による分子量分布の分散度 Tw / Mn = 1.98 であった。 実施例3

4.4' -ジクロロジフェニルスルホンの毀を 57.27g(0.196モル) にした以外は、実施例1と 同様にして実験を行いポリマーを得た。得られ

#### 〔寒 施 例〕

以下、本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれらに何等限定されない。 実施例1

搅拌機、窒素導入管、温度計及び先端に受器 を付した凝縮器とを備えた10フラスコ内に、 2.2 ーピスー(4ーヒドロキシフェニル) プロパ ン 45.66g (0.2モル) 、4.4' ージクロロジフェ ニルスルホン57. 42g(0.2モル)、無水炭酸カリ ウム55.28g(0.4モル) 及びN,N ージメチルアセ トアミド 300gを仕込み、30分間、窒素ガスを 切入し、系内を室索置換した。 温度を反応液の 締点まで上昇させ、2時間かけて約60gのN.N. ージメチルアセトアミドを留出させた。この際、 約3.6gのH<sub>2</sub>Oが同時に留出した。その後還流状 態で4時間反応させたのち、100℃まで降温し、 N.N -ジメチルアセトアミド 120gを添加し、 反応租液の粘度を下げて、塩化メチルガスを300 ml/minで30分吹き込んだ。温度を室温まで戻し、 析出した塩及び過剰の炭酸カリウムを滋別し、

たポリマーの収率は96%で、還元粘度は実施例 1 と同じ条件で0.43  $d\ell/8$  であった。 GPC 測定による分子量分布の分散度Tw/Tn=1.99 であった。 実施例 4

40 ℓ 反応器を用いて、実施例 2 の処方をスケールアップし、実施例と同じ条件で最元粘度 0.47 dℓ/gのポリマーを得た。 GPC 例定による分子量分布の分散度 Tw / Yn = 1.97 であった。 比较例 1

溶媒にジメチルスルホキシド300gを用いた以外は実施例1と同じ原料を仕込み、230mmHg の減圧下で2時間かけて約60g のジメチルスルホキシドを留去させた後、160℃で減圧量流下で更に4時間反応させた。反応終了後はジメチルスルホキシド120gを添加し、反応粗液の粘度を下げて、塩化メチルガスを300元/minで30分吹き込んだ。その後、実施例1と同様の操作を行い生成ポリマーを単離した。得られたポリマーの収率は95%であり、0.5%wt/volのクロロホルム溶液中での25℃での還元粘度は0.79 dd/gで、

GPC 測定による分子費分布の分散度Tw/Tn = 2.13であった。

# 〔発明の効果〕

以上説明してきたように本発明によって得られた芳香族ポリエーテルは、分子量分布が狭いため高品質の製品を提供することが可能となる。 さらに本発明の製造方法は、煩雑な工程を必要とせず、簡略かつ経済的な方法である。

出願人代理人 古谷 馨